

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : 02-150439

(43)Date of publication of application : 08.06.1990

(51)Int.Cl.

C08L 13/00

B32B 25/08

C08J 3/24

C08L 71/12

C08L 77/00

(21)Application number : 01-131686

(71)Applicant : HUELS AG

(22)Date of filing : 26.05.1989

(72)Inventor : GROSSE-PUPPENDAHL THOMAS
JADAMUS HANS
RICHTER KLAUS-PETER
GERTH CHRISTIAN

(30)Priority

Priority number : 88 3818151 Priority date : 28.05.1988 Priority country : DE

(54) PRODUCTION OF CHEMICAL COMPOSITE CONSISTING OF MOLDING MATERIAL BASED ON ALIPHATIC POLYAMIDE AND CARBOXYL-CONTAINED RUBBER

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide a composite stable to a solvent and showing sufficient adhesive strength and satisfactory weather resistance by co-vulcanizing a material having an aliphatic polyamide added with a carboxyl-contained rubber.

CONSTITUTION: A rubber composition containing 100 pts.wt. of a carboxyl group-contained rubber, 100-300 pts.wt. of a filler, 1-10 pts.wt. of a peroxide vulcanizing agent and, as occasion demands, up to 4 pts.wt. of a vulcanization activating agent and a reinforcing agent, and a thermoplastic resin containing at least 30 wt.% of an aliphatic polyamide are co-vulcanized under vulcanizing system. The co-vulcanizing reaction is executed preferably at 140-200° C for 2-30 minutes, particularly preferably, at 150-180° C for 5-10 minutes.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the
examiner's decision of rejection or application
converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of
rejection][Date of requesting appeal against examiner's decision
of rejection]

[Date of extinction of right]

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪ 特許出願公開

⑫ 公開特許公報(A)

平2-150439

⑬ Int. Cl.⁵

識別記号

庁内整理番号

⑭ 公開 平成2年(1990)6月8日

C 08 L 13/00
B 32 B 25/08
C 08 J 3/24

L B T

6770-4 J
8517-4 F
8115-4 F ※

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全8頁)

⑮ 発明の名称 脂肪族ポリアミドを基材とする成形用材料を一方としそしてカルボキシル基含有ゴムをもう一方とする化学的複合体の製造方法

⑯ 特 願 平1-131686

⑰ 出 願 平1(1989)5月26日

優先権主張 ⑱ 1988年5月28日 ⑲ 西ドイツ(DE) ⑳ P3818151.7

㉑ 発 明 者 トマス・グロッセー ドイツ連邦共和国、ハルテルン、シュテツティネル・スト
ブツペンダール ラーセ、10

㉒ 発 明 者 ハンス・ヤダムス ドイツ連邦共和国、マルル、ヘルフェステル・ストラ
ーセ、8

㉓ 出 願 人 ヒュールス・アクチエ ドイツ連邦共和国、マルル-クライス・レツクリングハウ
ンゲゼルシャフト ゼン、ハウル-パウマン-ストラーセ、1

㉔ 代 理 人 弁理士 江崎 光好 外1名
最終頁に続く

明細書

1. 発明の名称 脂肪族ポリアミドを基材と³成形
用材料を一方としそしてカルボキ
シル基含有ゴムをもう一方とする
化学的複合体の製造方法。

2. 特許請求の範囲

- 1) 熱可塑性樹脂とゴムとを加硫系の存在下に共
加硫することによって複合体を製造するに当た
って、カルボキシル基含有ゴム 100重量部を基
準として
- 100 ~ 300 重量部のフィラー、
 - 1 ~ 10 重量部の過酸化物加硫剤、
 - 場合によっては 4 重量部までの加硫活性剤
および
 - 場合によっては補強剤
- を含有するゴム組成物から出発することおよび
少なくとも 30 重量% の脂肪族ポリアミドを含有
する熱可塑性樹脂を使用することを特徴とする、
上記複合体の製造方法。

- 2) ゴム組成物が 150 重量部までの可塑化油を含

有する請求項 1 に記載の方法。

3. 発明の詳細な説明

[発明の利用分野]

本発明は、脂肪族ポリアミドを基材とする熱
可塑性成形用材料を一方としそして官能化ゴム
をもう一方とする固体複合体の製造方法に関す
る。

[従来技術及び発明が解決しようとする問題点]

熱可塑的に堅い成形材料とゴム弾性の成形材
料とより成る複合材料は一般に接着、ネジ止め、
びょう止めまたは機械的なかしめ(Verkrallen)
によって接合される。最近では、ポリフェニレ
ンエーテル(PPE)を基材とする成形用材料と一
定の二重結合をもち硫黄あるいは過酸化物で加
硫し得るゴムとの間の化学的複合体の製造方法
を開発したことが興味を持たれている(ドイツ
特許出願公開第 3,602,705 号明細書およびドイ
ツ特許出願第 P 3,739,891.0 号明細書参照)。

得られた接合強度値は注目すべきものである。
但し、溶剤に対する PPE-成形用材料の安定性は

その耐候性と同様に未だ満足なものでない。

原則として、周知のように上記の要求を充分に考慮に入れて他の熱可塑性成形用材料をこの方法において使用することも考えられる。しかしながら、例えば周知の通り溶剤に対して安定であるポリアミド(PA)では非常に良く知られている方法条件のもとで充分な接合値を得ることができないことが判った(比較実験 A および B 参照)。それ故に充分な接着強度並びに良好な耐溶剤性および耐候性を示す、ポリアミドとゴムとの間の複合体を製造することは不可能と見なされている。

(発明の構成)

驚くべきことに本発明者は、これを可能とする方法を見出した。この方法は、カルボキシル基含有ゴム 100重量部を基準として

- 100 ～ 300 重量部のフィラー、
 - 1 ～ 10 重量部の過酸化合物加硫剤、
 - 場合によっては 4 重量部までの加硫活性剤
- および

使用することができる。

- 複合体が有利なことに数分間で製造される。
- 複合体系で使用される PA- 成形用材料およびゴムが溶剤、例えばベンジン等に対して安定でありそして屋外で問題なく使用できる。
- 接合が、試験において通常ゴム中の凝集部分で分離があり、相界面では分離しない程に強い。

最初に PA- 含有成形用材料の組成物をその成分

- a) ポリアミド、
 - b) 場合によってはポリフェニレンエーテル(PPE)
 - c) 添加物
- と一緒に以下に説明する。

本発明で使用するポリアミド a) はその主鎖に -CO-NH- 結合を有している。加熱によって溶解し得るあらゆるポリアミドが適している。適するポリアミドの特別な例には、PA 46、PA 6、PA 66、PA 12、PA 612、PA 11 および PA 610 がある。ポリアミドは公知のように重縮合によ

場合によっては補強剤

を含有するゴム組成物から出発すること、少なくとも 30 重量% の脂肪族ポリアミドを含有する熱可塑性樹脂を使用することおよび複合体を PA- 含有熱可塑性成形用材料と上記ゴム組成物とを共加硫反応させることによって製造することを本質としている。

殊に、EP(D)M- または NBR- ゴムが適している。ポリアミドとしては PA 46、PA 6、PA 66、PA 12、PA 612、PA 11 および / または PA 610 のタイプを使用するのが有利であり、その際 NH₂- 末端基が重要である。ポリアミドの 70% まではポリフェニレンエーテルに替えられてもよい。熱可塑性樹脂とゴムとの共加硫反応は好ましくは 140 ～ 200 °C の温度で 2 ～ 30 分、特に 150 ～ 180 °C で 5 ～ 10 分実施するのが好ましい。更に本発明の方法で製造された材料も本発明の対象である。

本発明の方法は以下の長所を有している：

- ポリアミドだけでなく PA/PPE- 成形用材料も

って製造される。ポリアミド中の COO- 基と NH₂- 基との比は 1:X (但し、X は 1 より多く 100 より小さい) であるのが有利である。

適するポリアミド / ポリフェニレンエーテル - 成形用材料は、少なくとも 30 重量% のポリアミドと 70 重量% までのポリフェニレンエーテルとを溶解混合することによって製造される。ポリアミドとポリフェニレンエーテルとを基材とする成形用材料は、例えばドイツ特許出願公開第 3,027,104 号明細書および同第 3518,278 号明細書並びにヨーロッパ特許出願公開第 147,874 号公報およびヨーロッパ特許第 24,120 号に開示されている。この成形用材料が一般に相容付与剤を含有することは当業者の知るところである。

この成形用材料は場合によっては別の添加物 c)、例えば安定剤、加工助剤、発泡剤、金属繊維、カーボンブラック、グラファイトおよび金属ラシター、二酸化チタン、着色顔料および硫化亜鉛を含有している。熱可塑性成形用材料中の補強剤の割合は 50 重量% までであり、防災

剤のそれは20重量%まででありそして全ての一
般的添加物は合計して10重量%までである(但
し、これらの重量%は成形用材料全体を基準と
している)。

本発明の方法で使用するゴム組成物は、例え
ば公知のように不飽和酸または酸誘導体、例え
ばマレイン酸または無水マレイン酸でのカルボ
キシル化によって製造されるカルボキシル基含
有ゴムを含有している(例えば米国特許第4,0
10,223号明細書参照)。これらのゴムは不飽和
酸、例えばアクリル酸との共重合によって製造
することも可能である。原則として、公知の方
法で製造されるカルボキシル基を含有するあら
ゆるゴムが適している。しかしながらカルボキ
シル化したEP(D)M-およびNBR-ゴムが特に有利
である。

EP(D)M-ゴムは、公知のようにエチレンおよ
びプロピレンおよび場合によってはジエンより
成る混合物をチグラー・ナッタ触媒、例えばジ
エチルアルミニウム・クロライドの存在下に重

合することによって製造されるゴムである。

EPDM-ゴムは、例えば25%より多いエチレン、
25%より多いプロピレン及び1~10%、特に1
~3%の非共役ジエン、例えばビシクロ(2,2,
1)-ヘプタジエン、ヘキサジエン-1,4、ジシク
ロペンタジエン及び特に5-エチリデンノルボル
ネンより成る混合物を重合することによって製
造される。

適するEPM-ゴムは、例えばEXXON社によって
EXXELOR VA 1803(商標出願中)の名称で製造さ
れている。適するEPDM-ゴムは例えばBunawerke
Huels GmbH、D-4370 Marl.のHSA-変性したBU
NA(商標)AP(商品名:Versuchaprodukt 4496)
である。

ニトリル-ゴム(NBR)は50~80重量%のブク
ジエンと相応して50~20重量%のアクリルニト
リルとの共重合によって製造される。特別な変
性でカルボキシル基含有ニトリル-ゴムが生じ
る。ここではブタジエン、アクリルニトリルと
アクリル酸、メタクリル酸またはソルビン酸と

より成る共重合体が適している。

加硫物は高い抗張力、良好な弾性および非常
に良好な摩耗抵抗に特徴がある。ニトリル-ゴ
ムについての典型的な耐油-および耐溶剤性は、
重合の際に不飽和の酸誘導体を添加することに
よって悪影響を受けない。

適するNBR-ゴムは、グッドイヤー・タイヤ・
アンドラバー・カンパニー社(Goodyear Tire &
Rubber Company)、アクロン(Akron)、オハイオ
州、米国によってCHEMIGUM(商標) NV 775の名
称でそしてBF Goodrich、NR、Arnhem、オラ
ングによってHYCAR(商標) 1472の名称で製造さ
れている。

フィラーとしては、EP(D)M-およびNBR-ゴム
において一般に使用されるあらゆる物質、例え
ばカーボンブラック、珪酸、珪酸塩、炭酸カル
シウム、酸化亜鉛およびステアリン酸が適して
いる。

可塑剤は、100重量部のゴムを基準として好
ましくは50重量部までの量のナフテン油が特に

適する。

適する過酸化物系加硫剤は当業者に知られて
いる過酸化物、例えば2,5-ジメチル-2,5-ビス
(第三-ブチルパーオキシド)-ヘキサン、ジ
クミルパーオキシド、4,4'-ジ-第三-ブチル
パーオキシ-n-ブチルバレラート、1,1'-ジ-第
三-ブチルパーオキシ-3,3,5-トリメチル-シ
クロヘキサンおよびビス-(第三-ブチルパーオ
キシイソプロピル)ベンゼンがある。過酸化物
系加硫剤を用いることについての詳細は、Akzo
-Chemieのパンフレット"Rubbery Chemical-Cr
osslinking-Peroxides"(出版日:1985年4月)
に記載されている。

加硫活性剤としては例えばトリアリルシアヌ
レート(TAC)およびアクリレート、例えばエチ
レングリコールジメタクリレート(EDMA)および
トリメチロールプロパントリメタクリレート(T
RIM)が適している。特にTACおよび/またはED
MAが特に有利である。

固く且つゴム弾性のある成形用材料で構成さ

れた成形部材の製造は一、または二段階で行うことができる。

二段階法の場合には、プレス成形、射出成形または押出成形によって製造された熱可塑性樹脂製成形体を、場合によっては予備成形されたゴム組成物と組み合わせ、次いでゴムの加硫条件に曝す。堅い成形体とゴムとの組み合わせは、プレス成形、射出成形または押出成形によって行うことができ、その際に固体粘性(Masseviskosität)に関するゴムの選択は選択された成形法に依存するべきである。

二段階射出成形法の場合には、二色射出成形体を二段階で製造する場合と同様に進める。嵌込み部材としては熱可塑性成形体を使用する。射出成形機のシリンダーおよびスクリュウを公知のようにゴム加工の為に設計する。この装置は加硫温度に予備加熱することができる。

最適な共加硫条件は選択されるゴム混合物、特にその加硫系およびゴム混合物、特にその加硫系および成形体の形状に左右される。

段、ホース接合手段、パッキン棒、衝撃-および放射線吸収構造材、バネ要素、振動吸収手段、PA-強化したゴム製プロファイル、コンベアベルト、駆動ベルト、ビデオ-およびオーディオ-テープ装置の為に押し付けロール、パッキン、特に軸密封リング、カムボール、クラッチ-およびブレーキディスク、膜、フランジで補強された蛇腹式連結具を備えたピストン、ポンプ用ハウジングおよび-フラップ。

1. PA-製成形用材料

1.1 VESTAMID (商標) X 4887

このポリアミド12はラウリンラクタムを重合しそして次いで反応をヘキサメチレンジアミンで中止することによって得られる。 NH_2 -末端基と COOH -末端基との比は5:1である。溶液比粘度は1.9である(これは100mlのm-クレゾールに0.5のポリアミドを溶解した濃度で測定)。

1.2 VESTAMID (商標) L 1901

このポリアミド12はラウリンラクタムを重

造する装置温度は140~200℃、特に150~180℃である。加熱時に低い形状安定性のPA-材料を用いる場合には、温度を上記の範囲の下部で選択する。

加硫時間は3~30分、殊に5~10分である。

二段階押出成形法に従って組み合わせおよび加硫を行う場合には、例えば最初の段階で製造されたPA-材料製プロファイル、例えば管状物をゴム組成物で覆い、そして場合によっては加圧下に加硫する。これに相応して板、フリース、織物およびロープを用いて行える。

一段階射出法の場合には、一段階二色射出法と同様に実施する。この場合には、ゴム加工の為に別に装備された熱可塑性樹脂加工の為に射出成形装置である。この装置を、PA-材料の固化温度より下になければならない所定の加硫温度に加熱する。

共加硫した組成物から例えば以下の物質が製造される:

ゴム被覆されたロール、フランジ; 管接合手

縮合しそして次いでドデカン-二酸との反応で中止することによって得られる。

NH_2 -末端基と COOH -末端基との比は1:2である。これ以外の、この生成物の性質はVESTAMID (商標) X 4887のそれに相当する。

1.3 VESTAMID (商標) L 2032

更に老化防止剤および離型助剤を含有するガラス繊維補強PA 12である。 NH_2 -末端基と COOH -末端基との比は1:1.7である。

1.4 VESTAMID (商標) X 1852

2.1の溶液比粘度(これは100mlのm-クレゾールに0.5のポリアミドを溶解した濃度で測定)を持つPA 12である。 NH_2 / COOH -比は1:2である。

1.5 VESTAMID (商標) D 18

1.95の溶液比粘度を持つPA 12である。 NH_2 -基と COOH -基との比は10:1である。

これはヒュルス・アクチエンゲゼルシャフト(Huels Aktiengesellschaft)、D-4370 Marlの生成物である。この生成物の別の性質は、

製品インホメーション "VESTAMID (商標)" (1986年10月) に記載されている。

1.6 VESTOBLEND (商標)

このポリアミド/ポリフェニレンエーテル成形用材料は、ドイツ特許出願公開第3,615,393号明細書に相応して30~95重量%のポリアミドと5~70重量%のポリフェニレンエーテルとを熔融混合することによって製造される。この成形用材料はヒュルス・アー・ゲー (Huels AG)、D-4370 Marl の製品である。この製品の性質は製品インホメーション "VESTOBLEND (商標)" 3083/12.87 に記載されている。

1.7 ULTRAMID (商標) A 6

これは BASF 社、Ludwigshafen のポリアミド 66 である。この生成物の性質は、種別パンフレット "ULTRAMID"、1979年に記載されている。

1.8 ULTRAMID (商標) B 4

これは BASF 社、Ludwigshafen のポリアミド 66 である。この生成物の性質は、種別パンフレット "ULTRAMID"、1979年に記載されている。

これは Goodyear Fire & Rubber 社、米国アイオワ州アクロン (Akron) のカルボキシル基含有 NBR-ゴムである。この生成物の性質は 1987 年 11 月出版の製品インホメーション "CHEMIGUM NX 775" に記載されている。

2.4 HYCAR (商標) 1472

この生成物は、オランダ国アルンハイム (Arnhem) の BP Goodrich 社によって製造されている。その性質は 1986 年 10 月出版の製品パンフレット "HYCAR (商標)" に記載されている。

接合効果を実証する為に、DIN 53,531、第 1 部に従って、熱可塑性 PA-含有ポリマーから合成樹脂製板を製造し、これの 1/3 をテフロン製フィルムで覆い、この板の上に適当なゴム製膜を載せ、次いでプレス成形法によって複合体を製造し、最後に試験体を 25mm の幅で鋸で切りとる。

ゴム組成物は第 1 および 3 表に記載してある。第 2 および 4 表には実験結果が示されている。原則として、加硫活性剤を省いた場合には匹敵し得る値が得られる。

ド 6 である。この生成物の性質も同様に、種別パンフレット "ULTRAMID"、1979年に記載されている。

1.9 NOVAMID (商標) EN 107J

この生成物は三菱化成株式会社の高ジアミン調整された PA 6 である。NH₂-末端基と COOH-末端基との比は約 22:1 である。

2. ゴム

2.1 EXXELOR VA 1803

これは EXXON Chemicals 社、Wilmington、デラウェア州、米国の MSA-変性 EPM-ゴムである。この生成物の性質は、技術インホメーション "EXXELOR VA"、1988 年 3 月 1 日に記載されている。

2.2 Versuchsprodukt 4496

この生成物は BUNA AP 437 (EPDM) の MSA-変性によって得られる。性質は、製品インホメーション "BUNA (商標) AP"、1980 年 12 月に記載されている。

2.3 CHEMIGUM (商標) NX 775

第 1 表: ゴム組成物の成分 3.1~3.7 (数字は重量部である)

| 実施例 | 3.1 | 3.2 | 3.3 | 3.4 | 3.5 | 3.6 | 3.7 |
|-------------------------------|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|
| ゴム 2.1 | 100 | - | - | - | - | - | - |
| ゴム 2.2 | - | 100 | 100 | - | - | - | - |
| ゴム 2.3 | - | - | - | 100 | 100 | - | - |
| ゴム 2.4 | - | - | - | - | - | 100 | 100 |
| 酸化亜鉛 ¹⁾ | 5 | 10 | 5 | - | - | - | - |
| 珪酸アルミニウム ²⁾ | - | 140 | - | - | - | - | - |
| Juraperle 10 H ³⁾ | - | 60 | - | - | - | - | - |
| 油 ⁴⁾ | 60 | 50 | 60 | - | - | - | - |
| VULRASIL C ⁵⁾ | - | - | - | - | 40 | - | 40 |
| シラン A 172 ⁶⁾ | 1.5 | 1.5 | 1.5 | - | - | - | - |
| VULFANOX RS ⁷⁾ | 1.5 | 1.5 | 1.5 | - | - | - | - |
| DUREX D ⁸⁾ | 100 | - | - | - | - | - | - |
| CORAX M 550 ⁹⁾ | - | - | 100 | 40 | - | 40 | - |
| TAC ¹⁰⁾ | 1 | 1 | 1 | - | - | - | - |
| Perkadox 14/40 ¹¹⁾ | 7.5 | 7.5 | 7.5 | - | - | - | - |
| EDMA ¹²⁾ | - | - | - | 0.5 | 0.5 | 0.5 | 0.5 |
| Perkadox BC 40 ¹³⁾ | - | - | - | 3 | 3 | 3 | 3 |
| ステアリン酸 | - | - | - | 1 | 1 | 1 | 1 |

第1表の説明:

- 1) 使用した酸化亜鉛は99%より高い純度を有している。粒度は0.8~1.0 μm である。
- 2) 珪酸アルミニウムとしては組み合わせたチャイナ・クレイ (POLESTAR (商標) 200 R、製造元: ECC International、St. Austell、Cornwall、[Grossbritannien]タイプを使用する。この生成物の性質は上記会社のパンフレットに記載されている。
- 3) Juraperle (商標) 10 HはWingertsberg Feuertoff und Kreidewerk GmbH 社、Köln-Bayenthal のフィラーである。
- 4) パラフィン油としては、Sunoil Belgium NV 社、Antwerpen の製品であるSunpar 150を使用する。
- 5) Vulkanil C(高活性珪酸)を使用する。この生成物はバイエル・アー・ゲー(Bayer AG)社、D-5090、Leverkusenで得られる。
- 6) Silane A 172 はビニル・トリス-(2-メトキシエトキシ)-シランの商標である。

- 7) VULKANOX(商標) HS (バイエル・アー・ゲー社、D-5090、Leverkusenの老化防止剤)を使用する。これは2,2,4-トリメチル-1,2-ジハイドロキノンである。
- 8) DUREX(商標) O(デグサ(Degussa)社、Hanauの半強化ガス-カーボンブラック)を使用する。
- 9) CORAX(商標) N 550 はデグサ(Degussa)社、Hanauの製品である。
- 10) TAC(トリアリルシアヌレート)はデグサ(Degussa)社、Hanauの製品である。
- 11) Perkadox 14/40およびPerkadox BC 40はアクゾ-ヘミー(Akzo-Chemie)の製品である。
- 12) BMMA(エチレングリコールジメタクリレート)はデグサ(Degussa)社、Hanauの製品である。
- 13) 過酸化物として Perkadox BC 40[オランダのアクゾ-ヘミー(Akzo-Chemie)の製品]を使用する。

第2表: 本発明の複合材料の性質。分離は全ての場合に凝集力について行った。即ち、試験体のヒビ割れは合成樹脂とゴムとの界面でなくゴム部分の内部で生じた。

| ゴム | ポリアミド材料 | 加硫温度(°C) | 加硫時間(分) | 分離力(N/mm) |
|-----|---------|----------|---------|-----------|
| 3.1 | 1.1 | 160 | 25 | 17.0 |
| | 1.2 | 160 | 25 | 14.4 |
| | 1.5 | 180 | 15 | 13.9 |
| | 1.6 | 150 | 30 | 9.7 |
| | 1.7 | 180 | 15 | 17.4 |
| | 1.8 | 180 | 15 | 16.8 |
| 3.2 | 1.9 | 180 | 15 | 14.4 |
| 3.3 | 1.1 | 160 | 25 | 13.1 |
| | 1.4 | 160 | 25 | 12.7 |
| | 1.6 | 150 | 30 | 11.2 |
| 3.4 | 1.1 | 160 | 15 | 16.1 |
| | 1.9 | 180 | 10 | 10.9 |
| 3.5 | 1.1 | 160 | 15 | 16.2 |
| | 1.5 | 180 | 10 | 15.6 |

第2表の続き

| ゴム | ポリアミド材料 | 加硫温度(°C) | 加硫時間(分) | 分離力(N/mm) |
|-----|---------|----------|---------|-----------|
| 3.6 | 1.1 | 160 | 15 | 11.2 |
| | 1.2 | 160 | 15 | 10.0 |
| | 1.3 | 160 | 15 | 8.8 |
| | 1.4 | 160 | 15 | 8.4 |
| | 1.5 | 180 | 10 | 10.8 |
| 3.7 | 1.6 | 150 | 25 | 10.9 |
| | 1.9 | 180 | 10 | 10.7 |

第3表: ゴム組成物の成分 (数字は重量部である)

| 実施例 | 3.8 | 3.9 | A | B |
|-----------------------------------|-------|-------|-------|-------|
| ゴム2.2 | 100.0 | - | 100.0 | - |
| ゴム2.3 | - | 100.0 | - | 100.0 |
| ZnO ¹⁾ | 10.0 | - | 5.0 | 5.0 |
| 珪酸アルミニウム ²⁾ | 140.0 | - | 140.0 | - |
| Juraperle 10 II ³⁾ | 60.0 | - | 60.0 | - |
| 油 ⁴⁾ | 50.0 | - | 50.0 | - |
| シラン A 172 ⁵⁾ | 1.5 | - | 1.5 | - |
| VULKANOX HS ⁶⁾ | 1.5 | - | 1.5 | - |
| Perkadox 14/40 ⁷⁾ | 7.5 | - | - | - |
| Perkadox BC 40 ⁸⁾ | - | 3.0 | - | - |
| 活性剤 TAC ⁹⁾ | 1.0 | - | - | - |
| 活性剤 ED MA ¹⁰⁾ | - | 0.5 | - | - |
| ステアリン酸 | - | 1.0 | 1.0 | 1.0 |
| VULKANOX DDA ¹¹⁾ | - | - | 1.5 | - |
| VULKACIT LDB ¹²⁾ | - | - | 1.5 | - |
| VULKACIT P extra N ¹³⁾ | - | - | 0.8 | - |
| VULKACIT Mercapto ¹⁴⁾ | - | - | 1.0 | - |

る。

16) Reincheime社、Mannheimの商標名RHENOGRA M(商標) TMTD 80 のTMTD(テトラメチルチウラミド・スルフィット)を使用する。

第4表

| ゴム | ポリアミド | 剥離試験での接着強度 (N/mm) |
|-----|-------|-------------------|
| 3.8 | 1.1 | 14.6/15.4/13.2 |
| 3.9 | 1.1 | 15.0/15.5/18 |
| A | 1.1 | 0* |
| B | 1.1 | 0* |

* ゴム層が力を必要なしにポリアミドから剥離される("複合体でない")

本発明は特許請求の範囲に記載の方法に関するものであるが、実施の態様として以下を包含する:

1) ゴム組成物がゴム成分としてカルボキシル化したEP(D)M- またはNBR-ゴムを含有している請求項1に記載の方法。

第3表の続き

| 実施例 | 3.8 | 3.9 | A | B |
|---------------------------|-----|------|-----|------|
| TMTD 80 ¹⁵⁾ | - | - | 1.0 | - |
| 硫黄 | - | - | 0.8 | 0.5 |
| VULKASIL C ¹⁶⁾ | - | 40.0 | - | 40.0 |
| TMTD ¹⁷⁾ | - | - | - | 3.0 |

第3表の説明

1)~13) は第1表参照

14) VULKANOX (商標) DDA(バイエル・アー・ゲー(Bayer AG)社、D-5090、Leverkusenの老化防止剤)を使用する。これはスチレン化したジフェニルアミン(SDPA)である。

15) 促進剤として VULKACIT(商標) P (亜鉛-エチル-フェニル-ジチオカルバマート)、VULKACIT(商標) LDB (亜鉛-ジブチル-ジチオカルバマート) およびVULKACIT(商標) Mercapto (メルカプト-ベンゾチアゾール)を使用する。これはバイエル・アー・ゲー(Bayer AG)社、D-5090、Leverkusenの製品であ

2) ポリアミドとしてPA 46、PA 6、PA 66、PA 12、PA 612、PA 11 および/またはPA 610を使用する請求項1または上記1項記載の方法。

3) ポリアミドがCOOH基とNH₂-基とを1:X(但し、Xは1より多く100より小さい)の比で含有する請求項1または上記1または2項記載の方法。

4) 熱可塑性樹脂が70重量%までポリフェニレンエーテルを含有している請求項1または上記第1~3項の何れか一つに記載の方法。

5) ゴム組成物の添加物として、酸化亜鉛、炭酸カルシウム、珪酸、カーボンブラックおよび/または珪酸アルミニウムを用いる請求項1または上記第1~4項の何れか一つに記載の方法。

6) 共加硫を140~200℃で2~30分、殊に150~180℃で5~10分実施する請求項1または上記第1~5項の何れか一つに記載の方法。

7) 請求項1または上記第1~5項の何れか一つに記載の方法で製造された共加硫物。

代理人 江崎光好

代理人 江崎光史

第1頁の続き

⑤Int. Cl.⁵

C 08 L 71/12
77/00

識別記号

L Q P
L Q R

庁内整理番号

7921-4 J
7038-4 J

- ⑦発明者 クラウス・ペーター・リヒテル ドイツ連邦共和国、マルル、エルルブリュツゲ ストラ
ーセ、38
- ⑦発明者 クリステイアン・ゲルト ドイツ連邦共和国、ハルテルン、ブルツクテレル ストラ
ーセ、8

〔公報種別〕特許法第17条の2の規定による補正の掲載
 〔部門区分〕第3部門第3区分
 〔発行日〕平成9年(1997)3月31日

〔公開番号〕特開平2-150439
 〔公開日〕平成2年(1990)6月8日
 〔年通号数〕公開特許公報2-1505
 〔出願番号〕特願平1-131686
 〔国際特許分類第6版〕

C08L 13/00 LBT
 B32B 25/08
 C08J 3/24
 C08L 71/12 LQP
 77/00 LQR

〔F I〕

C08L 13/00 LBT 9362-4J
 B32B 25/08 8413-4F
 C08J 3/24 9268-4F
 C08L 71/12 LQP 9272-4J
 77/00 LQR 9286-4J

平成補正書

平成8年5月16日

特許庁長官 清 川 佑 二 殿

1. 事件の表示

平成1年特許出願第131686号

2. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

名称 ヒュールス・アクチエンゲゼルシャフト

3. 代理人

住所 〒105 東京都港区虎ノ門二丁目8番1号(虎の門電気ビル)
 (電話03(3502)1478(代表))

弁護士(4013) 江崎 光好

4. 補正の対象

1. 明細書の特許請求の範囲の欄

2. 明細書の発明の詳細な説明の欄

5. 補正の内容

1) 特許請求の範囲を別紙の通りに補正する。

2) 明細書第25頁下から第37頁〜第26頁第19行の「1) ゴム組成物が、
 ・・製造された共加硫物。」を以下の通りに補正する:

「1) 請求項1〜8の何れか一つに記載の方法で製造された共加硫物。」

2. 特許請求の範囲

1) 熱可塑性樹脂とゴムとを加硫系の存在下に共加硫することによって複合体を
 製造するに当たって、カルボキシル基含有ゴム 100重量部を基準として

- 100〜300 重量部のフィラー、

- 1〜10 重量部の過酸化合物加硫剤、

- 場合によっては4重量部までの加硫活性化剤

および

- 場合によっては増強剤

を含有するゴム組成物から出発することおよび少なくとも30重量% の脂肪族ポリ
 アミドを含有する熱可塑性樹脂を使用することを特徴とする、上記複合体の製造
 方法。

2) ゴム組成物がゴム成分としてカルボキシル化したEP(D)M- またはNBR-ゴムを
 含有している請求項1に記載の方法。

3) ポリアミドとしてPA 46、PA 6、PA 66、PA 12、PA 612、PA 11 および/
 またはPA 610を使用する請求項1または2に記載の方法。

4) ポリアミドがCOOH基とNH₂基とを1:X(但し、Xは1より多く100より小
 さい)の比で含有する請求項1〜3の何れか一つに記載の方法。

5) 熱可塑性樹脂が70重量% までポリフェニレンエーテルを含有している請求項
 1〜4の何れか一つに記載の方法。

6) ゴム組成物の添加物として、酸化亜鉛、炭酸カルシウム、珪酸、カーボンブ
 ラックおよび/または硫酸アルミニウムを用いる請求項1〜5の何れか一つに
 記載の方法。

7) ゴム組成物が150重量部までの可塑化油を含有する請求項1〜6の何れか
 一つに記載の方法。

8) 共加硫を140〜200℃で2〜30分、次に150〜180℃で5〜10分実施する請
 求項1または上記第1〜7項の何れか一つに記載の方法。